# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002118

International filing date: 14 February 2005 (14.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-041427

Filing date: 18 February 2004 (18.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 07 April 2005 (07.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

14.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月18日

出 願 番 号 Application Number:

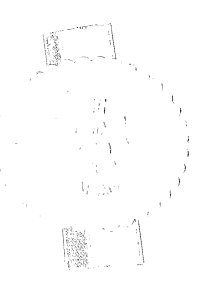
特願2004-041427

[ST. 10/C]:

[]P2004-041427]

出 願 人
Applicant(s):

旭電化工業株式会社

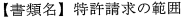


2005年 3月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 1) [1]



特許願 【書類名】 AA0409 【整理番号】 平成16年 2月18日 【提出日】 特許庁長官 今井 康夫 殿 【あて先】 C23C 16/00 【国際特許分類】 【発明者】 東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社内 【住所又は居所】 佐藤 宏樹 【氏名】 【発明者】 東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社内 【住所又は居所】 桜井 淳 【氏名】 【特許出願人】 000000387 【識別番号】 旭電化工業株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100076532 【弁理士】 【氏名又は名称】 羽鳥修 【手数料の表示】 013398 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 【包括委任状番号】 9711274



# 【請求項1】

下記一般式(I)で表されるアルコキシド化合物。

【化1】

$$\mathbf{M} = \left( -0 - \frac{R_{1}^{1}}{C_{R}^{2}} \mathbf{A} - \mathbf{N} \right)_{R}^{R^{3}}$$
 (1)

(式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $R^3$ 及び  $R^4$ は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、Aは炭素数 $1\sim 8$ のアルカンジイル基を表し、Mは珪素原子又はハフニウム原子を表し、nは4を表す。)

# 【請求項2】

上記一般式 (I) において、Aがメチレン基である請求項1に記載のアルコキシド化合物。

# 【請求項3】

上記一般式(I) において、Mが珪素原子である請求項1又は請求項2に記載のアルコキシド化合物。

#### 【請求項4】

上記一般式 (I) において、Mがハフニウム原子である請求項1又は請求項2に記載のアルコキシド金属化合物。

# 【請求項5】

請求項1~4のいずれかに記載のアルコキシド化合物を含有してなる薄膜形成用原料。

# 【請求項6】

請求項5に記載の薄膜形成用原料を気化させて得たアルコキシド化合物を含有する蒸気を基体上に導入し、これを分解及び/又は化学反応させて基体上に薄膜を形成する薄膜の製造方法。

# 【書類名】明細書

【発明の名称】アルコキシド化合物、薄膜形成用原料及び薄膜の製造方法

# 【技術分野】

# [0001]

本発明は、特定のアミノアルコールを配位子とした新規なアルコキシド化合物 (珪素アルコキシド化合物、ハフニウムアルコキシド化合物)、該アルコキシド化合物を含有してなる薄膜形成用原料、並びに該薄膜形成用原料を用いた珪素及び/又はハフニウムを含有した薄膜の製造方法に関する。

# 【背景技術】

# [0002]

珪素又はハフニウムを含有する薄膜は、主に高誘電体キャパシタ、強誘電体キャパシタ 、ゲート絶縁膜、バリア膜等の電子部品の部材として用いられている。

# [0003]

上記の薄膜の製造法としては、火焔堆積法、スパッタリング法、イオンプレーティング法、塗布熱分解法やゾルゲル法等のMOD法、化学気相成長(以下、単にCVDと記載することもある)法等が挙げられるが、組成制御性及び段差被覆性に優れること、量産化に適すること、ハイブリッド集積が可能である等多くの長所を有しているので、ALD(Atomic Layer Deposition)法を含む化学気相成長法が最適な製造プロセスである。

# [0004]

MOD法やCVD法においては、薄膜に珪素や金属を供給するプレカーサとして、有機配位子を用いた化合物が使用されている。有機配位子としては、比較的大きい蒸気圧を与え、CVDによる薄膜の製造に適している末端にエーテル基又はジアルキルアミノ基を有するアルコールが報告されている。珪素については、末端にアルコキシ基を有するアルコールを配位子とした珪素のアルコキシド化合物が、特許文献1に報告されている。また、末端に金属原子に配位するドナー基であるアミノ基を有するアルコールを配位子として用いた金属化合物は、特許文献2及び特許文献3にチタニウム化合物及びジルコニウム化合物が報告されており、非特許文献1にランタニド化合物が報告されている。

#### [0005]

珪素とハフニウムについては、末端にアミノ基を有するアルコキシド化合物の報告はなく、これを用いた薄膜の製造方法の評価についても報告はない。

#### [0006]

【特許文献1】特開平6-321824号公報

【特許文献2】特開2000-351784号公報

【特許文献3】特開2003-119171号公報

【非特許文献 1】 Inorganic Chemistry, Vol.36, No.16, 1997, p3545-3552

#### 【発明の開示】

#### 【発明が解決しようとする課題】

#### [0007]

CVD法等の化合物を気化させて薄膜を形成する方法に用いられる原料に適する化合物(プレカーサ)に求められる性質は、融点が低く液体の状態で輸送が可能であること、蒸気圧が大きく気化させやすいことである。また、多成分系の薄膜製造に使用する場合には、混合時或いは保存時に配位子交換や化学反応により変質しないこと、熱及び/又は酸化による薄膜堆積時の分解挙動が類似していることが求められる。珪素及びハフニウムについては、これらの点で充分に満足し得る化合物はなかった。

# 【課題を解決するための手段】

# [0008]

本発明者等は、検討を重ねた結果、特定のアミノアルコールを配位子に用いたアルコキシド化合物が上記課題を解決し得ることを知見し、本発明に到達した。

#### [0009]

即ち、本発明は、下記一般式(I)で表されるアルコキシド化合物、これを含有してなる薄膜形成用原料、並びにこの薄膜形成用原料を気化させて得たアルコキシド化合物を含有する蒸気を基体上に導入し、これを分解及び/又は化学反応させて基体上に珪素及び/又はハフニウム含有薄膜を形成する薄膜の製造方法を提供するものである。

$$\mathbf{M} = \left( -0 - \frac{R^{1}}{C} - A - N - \frac{R^{3}}{R^{4}} \right)_{n} \tag{1}$$

(式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は水素原子又は炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表し、 $R^3$ 及び  $R^4$ は炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表し、Aは炭素数  $1\sim 8$  のアルカンジイル基を表し、Mは珪素原子又はハフニウム原子を表し、n は 4 を表す。)

# 【発明の効果】

# [0011]

本発明のアルコキシド化合物を含有する本発明の薄膜形成用原料を用いると、組成制御性に優れた薄膜の製造を実現することができ、特に多成分薄膜をCVD法により製造する場合に優れた効果を示す。

【発明を実施するための最良の形態】

# [0012]

本発明のアルコキシド化合物は、上記一般式(I)で表されるものであり、CVD法やALD法等の気化工程を有する薄膜製造方法のプレカーサとして特に好適なものである。

#### $[0\ 0\ 1\ 3]$

上記一般式(I)において、Mが珪素原子である珪素アルコキシド化合物は、周知の珪素アルコキシド化合物と比較すると、熱及び/又は酸素による分解性が大きく、化学反応に対する安定性が大きい。このことは、単独で使用する場合は、薄膜製造においてエネルギー的に優位であり、また、他のプレカーサと併用する場合は、分解挙動を合せることが容易なので、薄膜組成の制御面で優位であり、更には、混合して使用することが可能である等の操作面で優位であることを意味する。

#### $[0\ 0\ 1\ 4]$

上記一般式 (I) において、Mがハフニウム原子であるハフニウムアルコキシド化合物は、周知のハフニウムアルコキシドと比較すると、熱及び/又は酸素による分解性が同等か良好であり、化学反応に対する安定性が大きい。このことは、他のプレカーサと併用する場合に、分解挙動を合せることが容易なので、薄膜の組成の制御面で優位であり、更には、混合して使用することが可能である等の操作面で優位であることを意味する。

#### [0015]

上記一般式(I)において、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^4$ で表される炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第2ブチル、第3ブチル、イソブチルが挙げられる。また、上記一般式(I)におけるAで表されるアルカンジイル基は、炭素数の合計が $1\sim 8$ のものであれば、直鎖でもよく、任意の位置に1以上の分岐を有していてもよい。該アルカンジイル基としては、末端のドナー基であるジアルキルアミノ基が珪素原子又はハフニウム原子に配位したときにエネルギー的に安定な構造である5 員環本を与える基が好ましい。好ましいアルカンジイル基としては、下記一般式(II)で表される基が挙げられる。また、本発明のアルコキシド化合物は、光学異性体を有する場合もあるが、その光学異性により区別されるものではない。

# [0016]

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R^5 & R^7 \\
\hline
C & C \\
R^6 & R^8 \\
\end{array} \qquad (II)$$

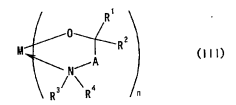
(式中、 $R^5\sim R^8$ は、水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、xは0又は1を表し、式中の炭素数の合計は $1\sim 8$ である。)

[0017]

配位子中の末端ドナー基が珪素原子又はハフニウム原子に配位して環構造を形成した場合を下記一般式(III)に表す。本発明のアルコキシド化合物は、上記一般式(I)で代表して表しているが、下記一般式(III)で表される化合物と区別されるものではなく、両方を含む概念である。

[0018]

【化3】



(式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $R^3$ 及び  $R^4$ は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、Aは炭素数 $1\sim 8$ のアルカンジイル基を表し、Mは珪素原子又はハフニウム原子を表し、n は 4 を表す。)

[0019]

本発明のアルコキシド化合物の具体例としては、下記化合物 No.  $1 \sim$  No. 30 が挙 げられる。

[0020]

# 【化4】 化合物No. 2 化合物No.3 化合物No.1 $s_{i} - (-0 - CH_{2} - CH_{2} - N)$ $s_{i} - (-0 - CH_{2} - CH_{2} - N)$ $s_{i} - (-0 - CH_{2} - N)$ $s_{i} - (-0 - CH_{2} - N)$ 化合物No.6 化合物No.4 $s_{i}$ $\leftarrow 0$ $\leftarrow CH_{2}$ $\sim N$ $\sim 1$ 化合物No.8 化合物No.7 $si - (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $si - (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $si - (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $si - (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ 化合物No.12 化合物No.11 化合物No.10 $s_{i} - (-0 - CH_{2} - CH_{2} - N)_{4}$ $s_{i} - (-0 - CH_{2} - N)_{4}$ $s_{i} - (-0 - CH_{2} - N)_{4}$ 化合物No.15 化合物No.14 化合物No.13 $Si - \left( -0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} \right)_{4} - Si - \left( -0 - \frac{1}{C} - CH_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} \right)_{4} - Si - \left( -0 - \frac{1}{C} - CH_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} \right)_{4} - Si - \left( -0 - \frac{1}{C} - CH_{\frac{1}{2}} - N_{\frac{1}{2}} - N_{$ [0021]【化5】 化合物No.18 化合物No.17 化合物No.16 $Hf = (-0-CH_{\frac{1}{2}}CH_{\frac{1}{2}}N)$ $+ Hf = (-0-CH_{\frac{1}{2}}N)$ $+ Hf = (-0-CH_{\frac{1$ 化合物No.20 化合物No.19 $Hf - (-0 - C - CH_{2} - N)$ $)_{4} Hf - (-0 - CH_{2} - N)$ 化合物No. 22 $Hf = (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $A = Hf = (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $A = Hf = (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ $A = Hf = (-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N)$ 化合物No. 26 化合物No. 25 $Hf = \left(-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N\right)_{4} + Hf = \left(-0 - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}} - N\right)_{4} + Hf = \left(-0 - \frac{1}{C} - CH_{\frac{1}{2}} - N\right)_{4}$

化合物No.28

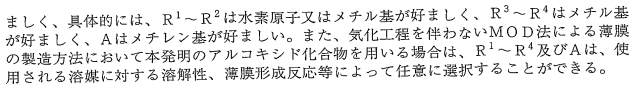
化合物No.29

 $\text{Hf-} \left( -0 - \text{CH}_{\frac{1}{2}} - \text{CH}_{\frac{1}{$ 

化合物No.30

[0022]

化合物を気化させる工程を有する薄膜の製造方法において本発明のアルコキシド化合物 を用いる場合は、上記の $R^1 \sim R^4$ 及びAは、分子量が小さいものが蒸気圧が大きいので好



# [0023]

本発明のアルコキシド化合物は、その製造方法により特に制限されることはなく、周知 の反応を応用して製造することができる。製造方法としては、該当するアミノアルコール を用いた周知一般のアルコキシド化合物の合成方法を応用することができ、例えば、珪素 又はハフニウムのハロゲン化物、硝酸塩等の無機塩又はその水和物と、該当するアルコー ル化合物とを、ナトリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムアミド、水酸化ナトリウム、 ナトリウムメチラート、アンモニア、アミン等の塩基の存在下で反応させる方法、珪素又 はハフニウムのハロゲン化物、硝酸塩等の無機塩又はその水和物と、該当するアルコール 化合物のナトリウムアルコキシド、リチウムアルコキシド、カリウムアルコキシド等のア ルカリ金属アルコキシドとを反応させる方法、珪素又はハフニウムのメトキシド、エトキ シド、イソプロポキシド、ブトキシド等の低分子アルコールのアルコキシド化合物と、該 当するアルコール化合物とを交換反応させる方法、珪素又はハフニウムのハロゲン化物、 硝酸塩等の無機塩と反応性中間体を与える誘導体とを反応させて、反応性中間体を得てか ら、これと該当するアルコール化合物とを反応させる方法が挙げられる。

# [0024]

上記の反応性中間体としては、テトラキス(ジアルキルアミノ)珪素、テトラキス(ビ ス(トリメチルシリル)アミノ)珪素、テトラキス(ジアルキルアミノ)ハフニウム、テ トラキス(ビス(トリメチルシリル)アミノ)ハフニウム等の珪素又はハフニウムのアミ ド化合物が挙げられる。

# [0025]

本発明の薄膜形成用原料は、本発明のアルコキシド化合物を薄膜のプレカーサとして含 有するものであり、その形態は、該薄膜形成用原料が適用される薄膜の製造方法(例えば 、塗布熱分解法やゾルゲル法等のMOD法、ALD法を含むCVD法)によって異なる。 本発明のアルコキシド化合物は、その物性から、薄膜形成用原料の中でもCVD用原料に 特に有用である。

# [0026]

本発明の薄膜形成用原料が化学気相成長(CVD)用原料である場合、その形態は、使 用されるCVD法の輸送供給方法等の手法により適宜選択されるものである。

#### [0027]

上記の輸送供給方法としては、CVD用原料を原料容器中で加熱及び/又は減圧するこ とにより気化させ、必要に応じて用いられるアルゴン、窒素、ヘリウム等のキャリアガス と共に堆積反応部へと導入する気体輸送法、CVD用原料を液体又は溶液の状態で気化室 まで輸送し、気化室で加熱及び/又は減圧することにより気化させて、堆積反応部へと導 入する液体輸送法がある。気体輸送法の場合は、上記一般式(I)で表されるアルコキシ ド化合物そのものがCVD用原料となり、液体輸送法の場合は、上記一般式(I)で表さ れるアルコキシド化合物そのもの又は該化合物を有機溶剤に溶かした溶液がCVD用原料 となる。

#### [0028]

また、多成分系のCVD法においては、CVD用原料を各成分独立で気化、供給する方 法(以下、シングルソース法と記載することもある)と、多成分原料を予め所望の組成で 混合した混合原料を気化、供給する方法(以下、カクテルソース法と記載することもある ) がある。カクテルソース法の場合、本発明のアルコキシド化合物のみによる混合物或い は混合溶液、又は本発明のアルコキシド化合物と他のプレカーサとの混合物或いは混合溶 液がCVD用原料である。

# [0029]

上記のCVD用原料に使用する有機溶剤としては、特に制限を受けることはなく周知一 出証特2005-3026167 般の有機溶剤を用いることができる。該有機溶剤としては、例えば、メタノール、エタノ ール、2-プロパノール、n-ブタノール等のアルコール類;酢酸エチル、酢酸ブチル、 酢酸メトキシエチル等の酢酸エステル類;エチレングリコールモノメチルエーテル、エチ レングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル等のエーテルアルコール類;テトラヒドロフラン、テト ラヒドロピラン、エチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチル エーテル、トリエチレングリコールジメチルエーテル、ジブチルエーテル、ジオキサン等 のエーテル類;メチルブチルケトン、メチルイソブチルケトン、エチルブチルケトン、ジ プロピルケトン、ジイソブチルケトン、メチルアミルケトン、シクロヘキサノン、メチル シクロヘキサノン等のケトン類;ヘキサン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン、ジ メチルシクロヘキサン、エチルシクロヘキサン、ヘプタン、オクタン、トルエン、キシレ ン等の炭化水素類;1-シアノプロパン、1-シアノブタン、1-シアノヘキサン、シア ノシクロヘキサン、シアノベンゼン、1,3-ジシアノプロパン、1,4-ジシアノブタ ン、1, 6 - ジシアノヘキサン、1, 4 - ジシアノシクロヘキサン、1, 4 - ジシアノベ ンゼン等のシアノ基を有する炭化水素類;ピリジン、ルチジンが挙げられ、これらは、溶 質の溶解性、使用温度と沸点、引火点の関係等により、単独で又は二種類以上混合溶媒と して用いることができる。これらの有機溶剤を使用する場合、該有機溶剤中における本発 明のアルコキシド化合物及び他のプレカーサの合計量が0.01~2.0モル/リットル 、特に 0. 05~1. 0モル/リットルとなるようにするのが好ましい。

# [0030]

また、多成分系のCVD法の場合において、本発明のアルコキシド化合物と共に用いられる他のプレカーサとしては、特に制限を受けず、CVD用原料に用いられている周知一般のプレカーサを用いることができる。

# [0031]

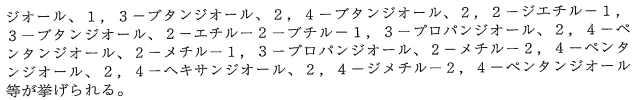
上記の他のプレカーサとしては、アルコール化合物、グリコール化合物、 $\beta$ ージケトン化合物、シクロペンタジエン化合物及び有機アミン化合物等の有機配位子として用いられる化合物からなる群から選択される一種類又は二種類以上と珪素や金属との化合物が挙げられる。また、プレカーサの金属種としては、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、チタニウム、ジルコニウム、ハフニウム、バナジウム、ニオブ、タンタル、マンガン、鉄、ルテニウム、コバルト、ロジウム、イリジウム、ニッケル、パラジウム、白金、銅、銀、金、亜鉛、ガリウム、インジウム、ゲルマニウム、スズ、鉛、アンチモン、ビスマス、イットリウム、ランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、プロメチウム、サマリウム、ユウロピウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウムが挙げられる。

#### [0032]

上記の有機配位子として用いられるアルコール化合物としては、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、2ーブタノール、イソブタノール、第3 ブタノール、アミルアルコール、イソアミルアルコール、第3 アミルアルコール等のアルキルアルコール類; 2-メトキシエタノール、2-エトキシエタノール、2-ブトキシエタノール、2-メトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-エトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-エトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-ブトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-ブトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-ブトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-ブトキシー1, 1-ジメチルエタノール、2-ブロポキシー1, 1-ジエチルエタノール、2-第2 ブトキシー1, 1-ジエチルエタノール、2-7ロポキシー1, 1-9エチルエタノール、2-9カール、3-3トキシー1, 1-9メチルプロパノール等のエーテルアルコール類;本発明のアルコキシド化合物を与えるジアルキルアミノアルコール等が挙げられる。

#### [0033]

上記の有機配位子として用いられるグリコール化合物としては、1, 2-x9ンジオール、1, 2-y0パンジオール、1, 3-y0パンジオール、2, 4-x4+サンジオール、2, 2-y1パンジオール、2, 2-y1パンジオール、20 の 2-y1パンジオール、21 の 2-y1 の 2-y2 の 2-y



# [0034]

上記の有機配位子として用いられるβ-ジケトン化合物としては、アセチルアセトン、 ヘキサン-2, 4-ジオン、5-メチルヘキサン-2, 4-ジオン、ヘプタン-2, 4-ジオン、2-メチルヘプタン-3,5-ジオン、5-メチルヘプタン-2,4-ジオン、 6-メチルヘプタン-2,4-ジオン、2,2-ジメチルヘプタン-3,5-ジオン、2 , 6-ジメチルヘプタン-3,5-ジオン、2,2,6-トリメチルヘプタン-3,5-ジオン、2, 2, 6, 6-テトラメチルヘプタン-3, 5-ジオン、オクタン-2, 4-ジオン、2, 2, 6-トリメチルオクタン-3, 5-ジオン、2, 6-ジメチルオクタン -3,5-ジオン、2,9-ジメチルノナン-4,6-ジオン2-メチル-6-エチルデ カンー3,5-ジオン、2,2-ジメチルー6-エチルデカン-3,5-ジオン等のアル キル置換  $\beta$  ージケトン類; 1 , 1 ートリフルオロペンタンー 2 , 4 ージオン、 1 , 1, 1-トリフルオロー5, 5-ジメチルヘキサン-2, 4-ジオン、1, 1, 1, 5, 55-ヘキサフルオロペンタン-2, 4-ジオン、1, 3-ジパーフルオロヘキシルプロ パン-1, 3-ジオン等のフッ素置換アルキル $\beta-$ ジケトン類;1, 1, 5, 5-テトラ メチルー1ーメトキシヘキサンー2, 4ージオン、2, 2, 6, 6ーテトラメチルー1ー メトキシヘプタン-3,5-ジオン、2,2,6,6-テトラメチル-1-(2-メトキ シエトキシ) ヘプタン-3, 5-ジオン等のエーテル置換 $\beta-ジケトン$ 類等が挙げられる

# [0035]

上記の有機配位子として用いられるシクロペンタジエン化合物としては、シクロペンタジエン、メチルシクロペンタジエン、エチルシクロペンタジエン、プロピルシクロペンタジエン、第2ブチルシクロペンタジエン、第2ブチルシクロペンタジエン、第2ブチルシクロペンタジエン、第3ブチルシクロペンタジエン、ジメチルシクロペンタジエン、テトラメチルシクロペンタジエン等が挙げられる。また、上記の有機配位子として用いられる有機アミン化合物としては、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、イソプロピルアミン、ブチルアミン、第2ブチルアミン、ダイサンブチルアミン、イソブチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジイソプロピルアミン、ブロピルメチルアミン、ブロピルメチルアミン、イソプロピルメチルアミン、プロピルメチルアミン、イソプロピルメチルアミン等が挙げられる。

#### [0036]

上記の他のプレカーサは、シングルソース法の場合は、熱及び/又は酸化分解の挙動が類似している化合物が好ましく、カクテルソース法の場合は、熱及び/又は酸化分解の挙動が類似していることに加え、混合時に化学反応による変質を起こさないものが好ましい

#### [0037]

チタニウム又はジルコニウムのプレカーサとしては、例えば、本発明のアルコキシド化合物と同じ配位子を有するテトラキスアルコキシチタニウムや下記 [化6] に示す一般式で表される化合物が挙げられる。

#### [0038]

# 【化6】

$$\left(\begin{array}{c} R^{a} \\ \\ R^{b} \end{array}\right)_{D} M^{1} \left(0 - R^{c}\right)_{4-p}$$

$$\left(\begin{array}{c} R^{a} \\ \\ \\ R^{b} \end{array}\right)_{Q} M^{1} \left(0 - R^{d}\right)_{(4-q)/2}$$

$$\left(\begin{array}{c} R^{a} \\ \hline \\ R^{b} \end{array}\right) = 0 - \left[\begin{array}{c} R^{e} \\ \hline \\ R^{f} \end{array}\right] - CH_{\frac{1}{2}} - CH_{\frac{1}{2}}$$

(式中、 $M^1$ はチタニウム又はジルコニウムを表し、 $R^a$ 及び $R^b$ は、各々独立に、 ハロゲン原子で置換されてもよく、鎖中に酸素原子を含んでもよい炭素数  $1\sim 2$ 0のアルキル基を表し、 $R^c$ は炭素数  $1\sim 8$ のアルキル基を表し、 $R^d$ は炭素数  $2\sim 1$ 8の分岐してもよいアルキレン基を表し、 $R^c$ 及び $R^f$ は水素原子又は炭素数  $1\sim 3$ のアルキル基を表し、 $R^g$ は炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $P^g$ は 0 又は 0 を表し、0 で 0 の整数を表し、0 は 0 又は 0 を表し、0 で 0 の整数を表す。)

# [0039]

上記の [化 6 ] に示す一般式において、 $R^a$ 及び $R^b$ で表されるハロゲン原子で置換され てもよく、鎖中に酸素原子を含んでもよい炭素数1~20のアルキル基としては、メチル 、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第二ブチル、第三ブチル、イソブチル、ア ミル、イソアミル、第二アミル、第三アミル、ヘキシル、シクロヘキシル、1-メチルシ クロヘキシル、ヘプチル、3-ヘプチル、イソヘプチル、第三ヘプチル、n-オクチル、 イソオクチル、第三オクチル、2-エチルヘキシル、トリフルオロメチル、パーフルオロ ヘキシル、2-メトキシエチル、2-エトキシエチル、2-ブトキシエチル、2-(2-メトキシエトキシ) エチル、1ーメトキシー1, 1ージメチルメチル、2ーメトキシー1 ,1-ジメチルエチル、2-エトキシ-1,1-ジメチルエチル、2-イソプロポキシ-´ 1, 1-ジメチルエチル、2-ブトキシ-1, 1-ジメチルエチル、2-(2-メトキシ エトキシ) -1, 1-ジメチルエチル挙げられる。また、 $R^c$ で表される炭素数 $1\sim8$ の アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第二ブチル、 第三ブチル、イソブチル、アミル、イソアミル、第二アミル、第三アミル、ヘキシル、 1 -エチルペンチル、シクロヘキシル、1-メチルシクロヘキシル、ヘプチル、イソヘプチ ル、第三ヘプチル、n-オクチル、イソオクチル、第三オクチル、2-エチルヘキシルが 挙げられる。また、 $R^d$ で表される炭素数 $2\sim18$ の分岐してもよいアルキレン基は、グ リコールにより与えられる基であり、該グリコールとしては、例えば、1,2-エタンジ オール、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパンジオール、1,3-ブタンジオー ル、2, 4-ヘキサンジオール、2, 2-ジメチル-1, 3-プロパンジオール、2, 2-ジエチル-1, 3-プロパンジオール、2, 2-ジエチル-1, 3-ブタンジオール、 2-エチル-2-ブチル-1,3-プロパンジオール、2,4-ペンタンジオール、2-メチルー1,3ープロパンジオール、1-メチルー2,4ーペンタンジオール等が挙げら れる。また、 $R^e$ 及び $R^f$ で表される炭素数 $1\sim3$ のアルキル基としては、メチル、エチル 、プロピル、2-プロピルが挙げられ、Rgで表される炭素数1~4のアルキル基として は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第二ブチル、第三ブチル、イソ ブチルが挙げられる。

# [0040]

具体的には、チタニウムプレカーサとしては、テトラキス(エトキシ)チタニウム、テ トラキス(2ープロポキシ)チタニウム、テトラキス(ブトキシ)チタニウム、テトラキ ス(第2ブトキシ)チタニウム、テトラキス(イソブトキシ)チタニウム、テトラキス( 第3ブトキシ) チタニウム、テトラキス (第3アミル) チタニウム、テトラキス (1-メ トキシー2-メチルー2-プロポキシ)チタニウム等のテトラキスアルコキシチタニウム 類;テトラキス(ペンタン-2,4-ジオナト)チタニウム、(2,6-ジメチルヘプタ ン-3,5-ジオナト)チタニウム、テトラキス(2,2,6,6-テトラメチルヘプタ ンー3,5-ジオナト)チタニウム等のテトラキス $\beta$ -ジケトナトチタニウム類;ビス( メトキシ) ビス (ペンタン-2, 4-ジオナト) チタニウム、ビス (エトキシ) ビス (ペ ンタン-2, 4-ジオナト) チタニウム、ビス (第3ブトキシ) ビス (ペンタン-2, 4 ージオナト)チタニウム、ビス(メトキシ)ビス(2,6ージメチルヘプタンー3,5ー ジオナト) チタニウム、ビス (エトキシ) ビス (2, 6-ジメチルヘプタン-3, 5-ジ オナト) チタニウム、ビス (2ープロポキシ) ビス (2,6ージメチルヘプタンー3,5 -ジオナト)チタニウム、ビス(第3ブトキシ)ビス(2,6-ジメチルヘプタン-3, 5-ジオナト) チタニウム、ビス (第3アミロキシ) ビス (2,6-ジメチルヘプタンー 3, 5-ジオナト) チタニウム、ビス (メトキシ) ビス (2, 2, 6, 6-テトラメチル ヘプタン-3, 5-ジオナト) チタニウム、ビス (エトキシ) ビス (2, 2, 6, 6-テ トラメチルヘプタン-3,5-ジオナト)チタニウム、ビス(2-プロポキシ)ビス(2 ,6,6,6-テトラメチルヘプタン-3,5-ジオナト)チタニウム、ビス(第3ブト キシ) ビス(2,2,6,6ーテトラメチルヘプタンー3,5ージオナト) チタニウム、 ビス (第3アミロキシ) ビス (2, 2, 6, 6-テトラメチルヘプタン-3, 5-ジオナ ト) チタニウム等のビス (アルコキシ) ビス (βジケトナト) チタニウム類; (2-メチ ルペンタンジオキシ) ビス(2,2,6,6-テトラメチルヘプタン-3,5-ジオナト ) チタニウム、(2ーメチルペンタンジオキシ) ビス(2,6ージメチルヘプタンー3, 5 - ジオナト) チタニウム等のグリコキシビス (β ジケトナト) チタニウム類等が挙げら れ、ジルコニウムプレカーサとしては、上記チタニウムプレカーサとして例示した化合物 のチタニウムをジルコニウムに置き換えた化合物が挙げられる。

# [0041]

アルミニウムプレカーサとしては、例えば、本発明のアルコキシド化合物と同じ配位子を有するトリスアルコキシアルミニウムや下記 [化7] に示す一般式で表される化合物が挙げられる。

# [0042]

【化7】

$$\left(H \rightarrow \frac{1}{3}A1 \cdot L\right)$$
  $\left(H \rightarrow \frac{1}{q}A1 - \left(-R^{\dagger}\right)_{3-q}\right)$ 

$$\left(\begin{array}{c}
R^{a} \\
0 \\
R^{b}
\end{array}\right)_{p'} A 1 \left(0 - R^{c}\right)_{3-p'}$$

$$\left(\begin{array}{c}
R^{a} \\
0 \\
R^{b}
\end{array}\right)_{r'} A 1 \left(0 - R^{c}\right)_{1-2} 0 - R^{g}$$

$$\left(\begin{array}{c}
R^{a} \\
0 \\
R^{b}
\end{array}\right)_{r'} A 1 \left(0 - R^{c}\right)_{1-2} 0 - R^{g}$$

$$\left(\begin{array}{c}
R^{a} \\
0 \\
R^{b}
\end{array}\right)_{r'} A 1 \left(0 - R^{c}\right)_{1-2} 0 - R^{g}$$

$$\left(\begin{array}{c}
R^{a} \\
0 \\
R^{b}
\end{array}\right)_{r'} A 1 \left(0 - R^{c}\right)_{1-2} 0 - R^{g}$$

(式中、Lは、窒素原子又は酸素原子を有する  $5\sim 6$  員環の配位性複素環化合物を表し、R a は、ハロゲン原子で置換されてもよく、鎖中に酸素原子を含んでもよい炭素数  $1\sim 2$  ののアルキル基を表し、R c は、炭素数  $1\sim 8$  のアルキル基を表し、R c 及びR f は、水素原子又は炭素数  $1\sim 3$  のアルキル基を表し、R a は、炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表し、R h は、ハロゲン原子で置換されてもよく、鎖中に酸素原子を含んでもよい炭素数  $1\sim 2$  ののアルキル基又は炭素数  $1\sim 8$  のアルコキシ基を表し、R i は、炭素数  $1\sim 4$  のアルキル基を表し、p i は  $0\sim 3$  の整数を表し、q i は  $0\sim 2$  の整数を表し、r i は  $0\sim 2$  の整数を表す。)

# [0043]

上記の [化7] の化学式におけるLで表される配位性複素環状化合物としては、18-0 クラウン-6、ジシクロヘキシル-18-0 ラウン-6、24-0 ラウン-8、ジシクロヘキシル-24-0 ラウン-8、ジベンゾ-24-0 ラウン-8等のクラウンエーテル類;サイクラム、サイクレン等の環状ポリアミン類;ピリジン、ピロリジン、ピペリジン、モルホリン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルモルホリン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、1, 4- ジオキサン、オキサゾール、チアゾール、オキサチオラン等が挙げられ、 $R^a$ 、 $R^c$ 、 $R^c$ 、 $R^f$  及び $R^g$  としては、前記のチタニウム、ジルコニウムプレカーサで例示した基が挙げられ、 $R^h$  で表される炭素数  $1 \sim 8$  のアルコキシ基としては、メチルオキシ、エチルオキシ、プロピルオキシ、イソプロピルオキシ、ブチルオキシ、第二ブチルオキシ、第三ブチルオキシ、ヘキシルオキシ、アミルオキシ、イソアミルオキシ、第二アミルオキシ、第三アミルオキシ、ヘキシルオキシ、ハキシルオキシ、ハキカチルオキシ、ハナカチルオキシ、イソへプチルオキシ、第三へプチルオキシ、1- メチルカチルオキシ、イソオクチルオキシ、第三オクチルオキシ、1- メチルカチルオキシ、イソオクチルオキシ、第三オクチルオキシ、カナルオキシ、第三オクチルオキシ、1- スチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、第三オクチルオキシ、1+ スタチルオキシ、1+ スタチルオキシ

#### [0044]

ビスマスプレカーサとしては、トリフェニルビスマス、トリ(o-メチルフェニル)ビスマス、トリ(m-メチルフェニル)ビスマス、トリ(p-メチルフェニル)ビスマス等のトリアリールビスマス化合物;トリメチルビスマス等のトリアルキルビスマス化合物;トリス(2, 2, 6, 6-テトラメチルヘプタン-3, 5-ジオナト)ビスマス等の $\beta-$ ジケトン系錯体;トリス(シクロペンタジエニル)ビスマス、トリス(メチルシクロペンタジエニル)ビスマス、トリス(メチルシクロペンタジエニル)ビスマス、トリス(第三ブトキシ)ビスマス、トリス(エトキシ)ビスマス、トリス( $\alpha$ ) ビスマス、トリス( $\alpha$ ) ビスマス等の低分子アルコールとのアルコキシド、下記 [化8] に示す一般式で表されるアルコキシド化合物、本発明のアルコキシド化合物と同じ配位子を有するトリスアルコキシビスマス化合物等が挙げられる。

$$Bi = \begin{bmatrix} R^{c} \\ O - R^{c} \\ R^{f} \end{bmatrix} CH_{2} - O - R^{g}$$

(式中、 $R^c$ 及び $R^f$ は、水素原子又は炭素数  $1\sim3$  のアルキル基を表し、 $R^s$ は、 炭素数  $1\sim4$  のアルキル基を表し、n は 1 又は 2 を表す。)

# [0046]

上記の [化8] に示す一般式における $R^e$ 、 $R^f$ 及び $R^g$ としては、前記のチタニウムプレカーサ及びジルコニウムプレカーサで例示した基が挙げられる。

# [0047]

希土類プレカーサとしては、例えば、本発明のアルコキシド化合物と同じ配位子を有するトリスアルコキシド化合物や下記 [化9] に示す一般式で表される化合物が挙げられる

# 【0048】

$$\begin{pmatrix}
R^{a} \\
0 \\
p^{b}
\end{pmatrix}$$

$$M^{2} \begin{pmatrix}
0 - R^{c}
\end{pmatrix}_{3-p}$$

$$M^{2} \begin{pmatrix}
0 - R^{c}
\end{pmatrix}_{3-p}$$

$$\left(\begin{array}{c} R^{a} \\ \\ \\ R^{b} \end{array}\right) = 0 \qquad \qquad \left[\begin{array}{c} R^{e} \\ \\ \\ \\ \end{array}\right] - 0 - \left[\begin{array}{c} R^{e} \\ \\ \\ \end{array}\right] - \left$$

(式中、 $M^2$ は、希土類原子を表し、 $R^a$ 及び $R^b$ は、ハロゲン原子で置換されてもよく、鎖中に酸素原子を含んでもよい炭素数  $1\sim 20$ のアルキル基を表し、 $R^c$ は、炭素数  $1\sim 8$ のアルキル基を表し、 $R^c$ 及び $R^f$ は、水素原子又は炭素数  $1\sim 3$ のアルキル基を表し、 $R^a$ は、炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $R^I$ は、炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $R^I$ は、炭素数  $1\sim 4$ 0アルキル基を表し、 $R^I$ は、炭素数  $1\sim 4$ 0アルキル基を表し、 $R^I$ は、炭素数  $1\sim 4$ 0アルキル基を表し、 $R^I$ 1は  $1\sim 4$ 00アルキル基を表し、 $1\sim 4$ 00アルキル

# [0049]

上記 [化9] に示す一般式で表わされる希土類供給源化合物において、 $M^2$ で表される 希土類原子としては、スカンジウム、イットリウム、ランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、プロメチウム、サマリウム、ユウロピウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムが挙げられ、 $R^a$ 、 $R^b$ 、 $R^c$ 、 $R^e$ 、 $R^f$ 及び $R^g$ で表される基としては、前記のチタニウムプレカーサ及びジルコニウムプレカーサで例示した基が挙げられ、 $R^j$ で表される炭素数  $1\sim 4$ のアルキル基としては、前記の $R^g$ で例示のものが挙げられる。

# [0050]

また、上記のCVD用原料には、必要に応じて、本発明のアルコキシド化合物及び他の プレカーサに安定性を付与するため、求核性試薬を含有してもよい。該求核性試薬として は、グライム、ジグライム、トリグライム、テトラグライム等のエチレングリコールエー テル類、18-クラウン-6、ジシクロヘキシル-18-クラウン-6、24-クラウン -8、ジシクロヘキシル-24-クラウン-8、ジベンゾ-24-クラウン-8等のクラ ウンエーテル類、エチレンジアミン、N,N'ーテトラメチルエチレンジアミン、ジエチ レントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ペンタエチレン ヘキサミン、1, 1, 4, 7, 7ーペンタメチルジエチレントリアミン、1, 1, 4, 7 10,10-ヘキサメチルトリエチレンテトラミン、トリエトキシトリエチレンアミン 等のポリアミン類、サイクラム、サイクレン等の環状ポリアミン類、ピリジン、ピロリジ ン、ピペリジン、モルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N-メチ ルモルホリン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、1,4-ジオキサン、オキサ ゾール、チアゾール、オキサチオラン等の複素環化合物類、アセト酢酸メチル、アセト酢 酸エチル、アセト酢酸-2-メトキシエチル等の $\beta-$ ケトエステル類又はアセチルアセト ン、2,4-ヘキサンジオン、2,4-ヘプタンジオン、3,5-ヘプタンジオン、ジピ バロイルメタン等のβ-ジケトン類が挙げられ、安定剤としてのこれらの求核性試薬は、 プレカーサ1モルに対して通常0.1モル~10モルの範囲で使用され、好ましくは1~ 4モルで使用される。

# [0051]

本発明の薄膜の製造方法は、本発明のアルコキシド化合物及び必要に応じて用いられる他のプレカーサを気化させた蒸気、並びに必要に応じて用いられる反応性ガスを基板上に導入し、次いで、プレカーサを基板上で分解及び/又は化学反応させて薄膜を基板上に成長、堆積させるCVD法によるものである。原料の輸送供給方法、堆積方法、製造条件、製造装置等については、特に制限を受けるものではなく、周知一般の条件、方法等を用いることができる。

# [0052]

上記の必要に応じて用いられる反応性ガスとしては、例えば、酸化性のものとしては、酸素、オゾン、二酸化窒素、一酸化窒素、水蒸気、過酸化水素、ギ酸、酢酸、無水酢酸等が挙げられ、還元性のものとしては水素が挙げられ、また、窒化物を製造するものとしては、モノアルキルアミン、ジアルキルアミン、トリアルキルアミン、アルキレンジアミン等の有機アミン化合物、ヒドラジン、アンモニア等が挙げられる。

# [0053]

また、上記の輸送供給方法としては、前記の気体輸送法、液体輸送法、シングルソース法、カクテルソース法等が挙げられる。

# [0054]

また、上記の堆積方法としては、原料ガス又は原料ガスと反応性ガスとを熱のみにより反応させ薄膜を堆積させる熱CVD、熱及びプラズマを使用するプラズマCVD、熱及び光を使用する光CVD、熱、光及びプラズマを使用する光プラズマCVD、CVDの堆積反応を素過程に分け、分子レベルで段階的に堆積を行うALD(Atomic Layer Deposition)が挙げられる。

#### [0055]

また、上記の製造条件としては、反応温度(基板温度)、反応圧力、堆積速度等が挙げられる。反応温度については、本発明のアルコキシド化合物が充分に反応する温度である 160 C以上が好ましく、250 C~800 Cがより好ましい。また、反応圧力は、熱C V D 又は光C V D の場合、大気圧~10 P a が好ましく、プラズマを使用する場合は、10 ~ 200 P a が好ましい。また、堆積速度は、原料の供給条件(気化温度、気化圧力)、反応温度及び反応圧力によりコントロールすることが出来る。堆積速度は、大きいと得られる薄膜の特性が悪化する場合があり、小さいと生産性に問題を生じる場合があるので、0.5 ~ 500 0 n m/分が好ましく、1 ~ 100 0 n m/分がより好ましい。また、A L D の場合は、所望の膜厚が得られるようにサイクルの回数でコントロールされる。

[0056]

また、本発明の薄膜の製造方法においては、薄膜堆積の後に、より良好な電気特性を得 るために、不活性雰囲気下、酸化性雰囲気下又は還元性雰囲気下でアニール処理を行って もよく、段差埋め込みが必要な場合には、リフロー工程を設けてもよい。この場合の温度 は、通常400~1200℃であり、500~800℃が好ましい。

# [0057]

本発明の薄膜形成用原料を用いた本発明の薄膜の製造方法により製造される薄膜は、他 の成分のプレカーサ、反応性ガス及び製造条件を適宜選択することにより、酸化物セラミ ックス、窒化物セラミックス、ガラス等の所望の種類の薄膜とすることができる。製造さ れる薄膜の組成としては、例えば、酸化珪素、酸化ハフニウム、珪素ーチタニウム複合酸 化物、珪素ージルコニウム複合酸化物、珪素ーハフニウム複合酸化物、珪素ービスマス複 合酸化物、ハフニウムーアルミニウム複合酸化物、ハフニウムー希土類元素複合酸化物、 珪素-ビスマスーチタニウム複合酸化物、珪素-ハフニウム-アルミニウム複合酸化物、 珪素-ハフニウム-希土類元素複合酸化物、窒化珪素、窒素化ハフニウムが挙げられ、こ れらの薄膜の用途としては、高誘電キャパシタ膜、ゲート絶縁膜、ゲート膜、強誘電キャ パシタ膜、コンデンサ膜、バリア膜等の電子部品部材、光ファイバ、光導波路、光増幅器 、光スイッチ等の光学ガラス部材が挙げられる。

# 【実施例】

# [0058]

以下、製造例、評価例、実施例等をもって本発明を更に詳細に説明する。しかしながら 、本発明は以下の実施例等によって何ら制限を受けるものではない。

尚、下記製造例1~3は、本発明のアルコキシド化合物の実施例を示し、評価例1及び 2においては、本発明のアルコキシド化合物及び比較化合物の熱酸化分解性評価を行なっ た。また、下記実施例1~3は、本発明の薄膜形成用原料の実施例及び本発明の薄膜の製 造方法の実施例を示し、下記比較例1は、本発明のアルコキシド化合物ではない化合物を 用いた薄膜形成用原料の実施例及び薄膜の製造方法の実施例を示す。

#### [0059]

[製造例1] 化合物No. 2の製造

乾燥アルゴンガス雰囲気下で、反応フラスコに1-ジメチルアミノー2-プロパノール 0.687モル、脱水処理を行ったトルエン500m1及びナトリウム0.481モルを 仕込み、固体ナトリウムが消失するまで攪拌した。系内の温度を4℃にした後、これに乾 燥トルエン50m1と四塩化珪素0. 1145mo1の混合液を滴下した。この際、系内 の温度を30℃以下にコントロールした。滴下終了後、120℃で27時間還流した。反 応液を 0. 2 μ mのフィルターでろ過した後、減圧留去により溶媒と未反応アルコールを 除いた濃縮液を減圧蒸留した。25~30Pa、塔頂温度108~109℃のフラクショ ンから無色液体を収率46%で得た。これについて更に減圧蒸留により精製を行い、無色 透明液体を得た。この精製よる回収率は95%であった。得られた無色透明液体は、目的 物である化合物No. 2と同定された。得られた無色透明液体についての分析値を以下に 示す。

# [0060]

# (分析値)

(1)元素分析(金属分析:ICP-AES)

珪素; 6. 49質量% (理論値 6. 43%)、Na; 1ppm未満、Cl; 5ppm未満 (2)1H-NMR (溶媒:重ベンゼン) (ケミカルシフト:多重度:H数)

- (1. 46:d:12) (2. 18:s:24) (2. 27:m:4) (2. 53:m: 4) (4. 44:m:4)
- (3) T G D T A (A r 1 0 0 m l / m i n 、 1 0 ℃/m i n昇温、サンプル量 7. 7 6 2 m g)
- 50質量%減少温度217℃

#### [0061]

[製造例2] 化合物No. 3の製造

乾燥アルゴンガス雰囲気下で、反応フラスコに1-iジメチルアミノ-2-iメチルー2-iプロパノール0.687モル、脱水処理を行ったトルエン500m1及びナトリウム0.481モルを仕込み、固体ナトリウムが消失するまで攪拌した。系内の温度を4  $\mathbb C$ にした後、これに乾燥トルエン50m1 と四塩化珪素0.1145m01の混合液を滴下した。この際、系内の温度を30  $\mathbb C$ 以下にコントロールした。滴下終了後、120  $\mathbb C$  で27 時間 還流した。反応液を $0.2\mum$ のフィルターでろ過した後、減圧留去により溶媒と未反応アルコールを除いた濃縮液を減圧蒸留した。25-30  $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

# [0062]

(分析値)

(1)元素分析(金属分析: ICP-AES)

珪素; 6. 10質量% (理論値6. 04%)、Na; 1ppm未満、C1; 5ppm未満 (2)<sup>1</sup>H-NMR (溶媒:重ベンゼン) (ケミカルシフト:多重度:H数)

(1. 56:s:24) (2. 32:s:24) (2. 44:s:8)

(3) TG-DTA (Ar100ml/min、10℃/min昇温、サンプル量9. 199mg)

5 0 質量%減少温度 2 3 3 ℃

# [0063]

[製造例3] 化合物No. 18の製造

乾燥アルゴンガス雰囲気下で、反応フラスコにテトラキス(2-プロポキシ)ハフニウム・2-プロパノール0.100mo1、脱水処理を行ったキシレン60m1及び1-ジメチルアミノー2-メチルー2-プロパノール0.600mo1を滴下し、副生する2-プロパノールを留去しながら、140で8時間反応を行った。キシレンを留去して得た残渣について減圧蒸留を行った。25-28Pa、塔頂温度154-1500のフラクションから無色液体を収率32%で得た。これについて更に減圧蒸留により精製を行い、無色透明液体を得た。この精製よる回収率は93%であった。得られた無色透明液体は、目的物である化合物No.18と同定された。得られた無色透明液体についての分析値を以下に示す。

#### [0064]

(分析値)

(1)元素分析(金属分析: ICP-AES)

ハフニウム;28.2質量%(理論値27.7%)

 $(2)^{1}H-NMR$  (溶媒:重ベンゼン) (ケミカルシフト:多重度:H数)

(1. 45:s:24) (2. 36:s:24) (2. 53:s:8)

(3)TG-DTA (Arl00ml/min、10℃/min昇温、サンプル量7.695mg)

5 0 質量%減少温度 2 5 0 ℃

# [0065]

[評価例1] 珪素化合物の熱酸化分解性評価

なお、TEOSについては、上記方法では測定できなかったので、密閉容器中で酸素と 混合し、500℃で1分間加熱し、酸化分解の有無を確認した。その結果、酸化分解を確 認することはできなかった。

比較化合物 1

$$Si - \left( -0 - \stackrel{\downarrow}{C} - CH_{2} - 0 - \right)_{4}$$

[0067]【表1】

化合物	発熱ピークトップ	450℃残分	SiO <sub>2</sub> としての 理論値
化合物 No.2	205℃	12.8 質量%	13.8 質量%
比較化合物 1	217℃	5.0 質量%	13.5 質量%
TEOS	_	0 質量%	26.3 質量%

[0068]

上記表1より、化合物No.2と比較化合物1とを比較すると、発熱ピークトップにつ いては、化合物 No. 2 は比較化合物 1 よりも低温である。450℃の残量については、 化合物 No. 2 は SiO2 としての理論値に近い値であり、比較化合物 1 は理論値よりも はるかに小さい値である。このことから、化合物No.2は、TEOS及び比較化合物1に比べて、熱酸化分解反応が低温で進行するため、薄膜に酸化珪素を供給するプレカーサ として優れていることが確認できた。

# [0069]

[評価例2] ハフニウム化合物の熱酸化分解性評価

上記製造例3で得られた化合物No. 18及び以下に示す比較化合物2について、上記 評価例1と同様に熱酸化分解性の評価を行った。結果を表2に示す。

[0070]【化11】

比較化合物 2

$$Hf - \left( -0 - \frac{1}{0} - CH_{2} - 0 - \right)_{4}$$

[0071]【表2】

化合物	発熱ピークトップ	450℃残分	HfO <sub>2</sub> としての 理論値
化合物 No.18	256℃	30.1 質量%	32.7 質量%
比較化合物 2	271℃	18.2 質量%	30.2 質量%

[0072]

上記表 2 より、化合物 N o. 1 8 と比較化合物 2 とを比較すると、発熱ピークトップについては、化合物 N o. 1 8 は比較化合物 2 よりも低温である。 4 5 0  $\mathbb{C}$ 残量については、化合物 N o. 2 は H f  $O_2$  としての理論値に近い値であり、比較化合物 2 は理論値よりも小さい値である。このことから、化合物 N o. 1 8 は、比較化合物 2 に比べて、熱酸化分解反応が低温で進行するため、薄膜に酸化ハフニウムを供給するプレカーサとして優れていることが確認できた。

# [0073]

# 「実施例1]

エチルシクロヘキサンを金属ナトリウム線で乾燥した後、アルゴン気流下で、前留分10質量%及び釜残分10質量%をカットし、蒸留精製を行い水分量が1ppm未満の溶媒を得た。この溶媒500mlに化合物No.380.02mol、化合物No.1880.1molアルゴン気流下で配合して珪素ーハフニウムのカクテルソースを得た。図1に示すCVD装置及び上記カクテルソースを用いて、シリコンウエハ上に下記条件にて、ハフニウム珪素複合酸化物薄膜を製造した。製造した薄膜について、膜厚及び組成の測定を蛍光X線を用いて行なった。それらの結果を以下に示す。

(条件)

気化室温度:170℃、原料流量:20mg/分、反応圧力:667Pa、反応時間:20分、基板温度:450℃、キャリアAr:200sccm、堆積後のアニール条件:酸素流量100sccm中600℃で10分

(結果)

膜厚:63nm、組成比(モル):Hf/Si=1.00:0.17

[0074]

# [実施例2]

エチルシクロヘキサンを金属ナトリウム線で乾燥した後、アルゴン気流下で、前留分10質量%及び釜残分10質量%をカットし、蒸留精製を行い水分量が1ppm未満の溶媒を得た。この溶媒500mlに化合物No.2を0.02mol、テトラキス(1-メトキシー2-メチルー2-プロポキシ)ハフニウムを0.1molアルゴン気流下で配合して珪素-ハフニウムのカクテルソースを得た。図1に示すCVD装置を用いて、シリコンウエハ上に以下の条件で、上記カクテルソースを用いてハフニウム珪素複合酸化物薄膜を製造した。製造した薄膜について、上記実施例1と同様に膜厚及び組成の測定を行った。それらの結果を以下に示す。

(条件)

気化室温度:170℃、原料流量:20mg/分、反応圧力:667Pa、反応時間:30分、基板温度:450℃、キャリアAr:200sccm 堆積後のアニール条件:酸素流量100sccm中600℃で10分

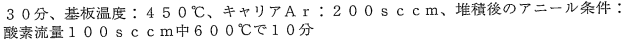
膜厚:98nm、組成比(モル):Hf/Si=1.00:0.22

[0075]

#### 「比較例1]

エチルシクロヘキサンを金属ナトリウム線で乾燥した後、アルゴン気流下で、前留分10質量%及び釜残分10質量%をカットし、蒸留精製を行い水分量を1ppm未満の溶媒を得た。この溶媒500mlにテトラキス(1ーメトキシー2ーメチルー2ープロポキシ) 珪素を0.1mol、テトラキス(1ーメトキシー2ーメチルー2ープロポキシ)ハフニウムを0.1molアルゴン気流下で配合して珪素ーハフニウムの比較用カクテルソースを得た。図1に示すCVD装置を用いて、シリコンウエハ上に以下の条件で、上記比較用カクテルソースを用いてハフニウム珪素複合酸化物薄膜を製造した。製造した薄膜について、上記実施例1と同様に膜厚及び組成の測定を行った。それらの結果を以下に示す。(条件)

気化室温度:170℃、原料流量:20mg/分、反応圧力:667Pa、反応時間:



(結果)

膜厚:87nm、組成比(モル):Hf/Si=1.00:0.05

[0076]

# 「実施例3]

エチルシクロヘキサンを金属ナトリウム線で乾燥した後、アルゴン気流下で、前留分10質量%及び釜残分10質量%をカットし、蒸留精製を行い水分量が1ppm未満の溶媒を得た。この溶媒500mlに化合物No.18を0.1mol、トリス(1-ジメチルアミノー2-メチルー2-プロポキシ)イットリウム化合物を0.03molアルゴン気流下で配合してハフニウムーイットリウムのカクテルソースを得た。図1に示すCVD装置を用いて、シリコンウエハ上に以下の条件で、上記カクテルソースを用いてハフニウムーイットリウム複合酸化物薄膜を製造した。製造した薄膜について、膜厚及び組成の測定を蛍光X線を用いて行なった。それらの結果を以下に示す。

# (条件)

気化室温度:170℃、原料流量:20mg/分、反応圧力:667Pa、反応時間:30分、基板温度:450℃、:キャリアガス;アルゴン200sccm、酸化ガス:酸素300sccm

#### (結果)

膜厚:100nm、組成比(モル):Hf/Y=1.00:0.25

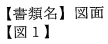
#### [0077]

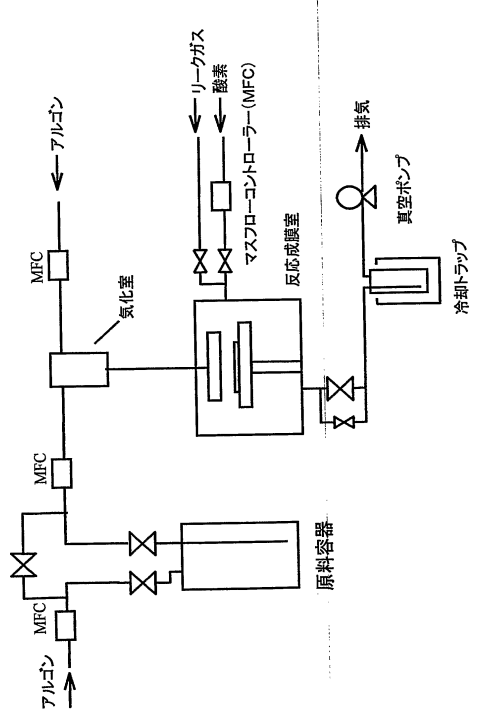
上記実施例1~3では、薄膜形成原料の組成と得られる薄膜の組成とがよく一致している。これに対し、比較例1では、薄膜形成原料の組成と得られる薄膜の組成とが一致していない。このことは、本発明のアルコキシド化合物が良好な組成制御を与えることを示している。

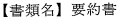
# 【図面の簡単な説明】

#### [0078]

【図1】図1は、本発明の薄膜の製造方法に用いられるCVD装置の一例を示す概要図である。







【要約】

CVD法等の化合物を気化させて薄膜を形成する方法に用いられる原料に適す 【課題】 る化合物、該化合物を用いた薄膜形成用原料及び該薄膜形成用原料を用いた薄膜の製造方 法を提供すること。

【解決手段】 下記一般式(I)で表されるアルコキシド化合物、これを含有してなる薄 膜形成用原料、並びに薄膜形成用原料を気化させて得たアルコキシド化合物を含有する蒸 気を基体上に導入し、これを分解及び/又は化学反応させて基体上に薄膜を形成する薄膜 の製造方法。

【化1】

$$\mathbf{M} = \left( -0 - \frac{R^{1}}{C} - \mathbf{A} - \mathbf{N} \right)_{R^{4}}^{R^{3}}$$
 (1)

(式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表し、 $R^3$ 及び R<sup>4</sup>は炭素数1~4のアルキル基を表し、Aは炭素数1~8のアルカンジイル基 を表し、Mは珪素原子又はハフニウム原子を表し、nは4を表す。)

【選択図】 なし

特願2004-041427

出願人履歴情報

識別番号

[000000387]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月15日 新規登録

】 新規 氫氫

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号

旭電化工業株式会社